Alleganoiga den

Offenlegungsschrift 245

24 58 965

19 29

(43)

(51)

Aktenzeichen: Anmeldetag: Offenlegungstag. P 24 58 965.9 13. 12. 74 16. 6. 76

Unionspriorität:

39 39 3

Bezeichnung: 3-Amino-indazolcarbonsäure-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Arzneimittel

D Anmelder: Bayer AG, 5090 Leverkusen

Erfinder: Mayer, Karl Heinrich, Dr., 5670 Opladen; Petersen, Siegfried, Prof. Dr., 5090 Leverkusen; Klauke, Erich, Dr., 5047 Odenthal; Hoffmeister, Friedrich, Prof. Dr.; Wutke, Wolfgang, Dr.; 5600 Wuppertal

Bayer Aktiengesellschaft

Zentralbereich Patente, Marken und Lizenzen

509 Leverkusen. Bayerwerk I a (Pha) KS/Bre

12. Dez. 1974

3-Amino-indazolcarbonsäure-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Arzneimittel

Die vorliegende Erfindung betrifft neue 3-Amino-indazolcarbonsäure-Derivate, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Arzneimittel, vorzugsweise als auf das Zentralnervensystem wirkende Stoffe, insbesondere als Analgetika.

Es ist bereits bekannt geworden, daß 3-Amino-indazole eine Wirkung auf das Zentralnervensystem besitzen und als Analgetika und Antipyretika verwendet werden können (vgl. Deutsche Auslegeschrift 1 280 878). In dieser Auslegeschrift wird insbesondere das 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol, welches der chemisch nächstliegende Stoff gleicher Wirkungsrichtung ist, als eine Verbindung mit besonders vorteilhaften therapeutischen Eigenschaften hervorgehoben.

3-Aminoindazole finden ihre Hauptverwendung in der Farbstoffchemie und sind u.a. bekannt als Ausgangsstoffe bei der Herstellung von Farbstoffen (vgl. Deutsche Auslegeschrift 1 149 839).

Es wurde gefunden, daß die neuen 3-Amino-indazolcarbonsäure-Derivate der isomeren Formeln

in welchen

Y für Alkoxy, Alkylamino oder Dialkylamino steht,

R für Wasserstoff oder Methyl steht,

R¹ für Wasserstoff, Methyl oder Formyl steht und

R² für 1,2 oder 3 Substituenten aus der Gruppe Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Nitro, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Acylamino, Alkoxycarbonylamino, Halogen, Trifluormethyl, Cyan und Alkoxycarbonyl steht,

starke Wirkungen auf das Zentralnervensystem, insbesondere sehr gute analgetische, antipyretische und antiphlogistische Eigenschaften besitzen.

Weiterhin wurde gefunden, daß man 3-Amino-indazol-carbonsäure-Derivate der Formeln (I a) und (I b) erhält, wenn man

3-Amino-indazole der tautomeren Formel

in welcher

R² die oben angegebene Bedeutung hat,

mit Kohlensäure-Derivaten der Formel

in welcher Y für den Rest 0.5^3 oder den Rest $N < \frac{R^4}{R^5}$, wobei R^3 und

R⁵ jeweils niederes Alkyl bedeuten, steht und

X für Halogen oder für den Fall, daß Y für OR³ steht den Rest O-COOR³, wobei R³ die unter Y angegebene Bedeutung hat, steht oder

X+Y gemeinsam für eine Imidgruppe der Formel =NR⁶, wobei R⁶ niederes Alkyl bedeutet, steht

in Gegenwart von inerten organischen Lösungsvermittlern und gegebenenfalls in Gegenwart von Säurebindern bei Temperaturen zwischen -20 und +250°C umsetzt und anschließend gegebenenfalls in einem weiteren Reaktionsschritt die Aminogruppe in 3-Stellung mit Ameisensäure formyliert oder mit Formaldehyd in Gegenwart von Ameisensäure methyliert.

Überraschenderweise zeigen die erfindungsgemäßen neuen 3-Aminoindazol-carbonsäure-Derivate bei einer besseren Verträglichkeit
eine erheblich höhere analgetische und antipyretische sowie antiphlogistische (antiödematöse) Wirkung als die aus dem Stand der
Technik bekannten Amino-indazole, insbesondere als das 3-Amino5-trifluormethyl-indazol, welches der chemisch nächstliegende
Wirkstoff gleicher Wirkungsrichtung ist. Die erfindungsgemäßen
Stoffe stellen somit eine Bereicherung der Pharmazie dar.

In dem folgenden Reaktionsschema werden exemplarisch die Umsetzungen der einzelnen erfindungsgemäß verwendbaren Reaktionspartner gezeigt:

a)
$$\begin{array}{c} \text{NH}_2 \\ \text{N}^{\text{NH}} \end{array} \xrightarrow{\text{NH}_2} \begin{array}{c} + (\text{CH}_5\text{OOC})_2\text{O} \\ \text{(-CH}_5\text{OH}, -\text{CO}_2) \end{array} \end{array} \xrightarrow{\text{NH}_2} \begin{array}{c} \Delta \\ \text{N}^{\text{N}} \cdot \text{N} - \text{COOCH}_3 \end{array} \xrightarrow{\text{NH}_2} \begin{array}{c} \Delta \\ \text{N}^{\text{N}} \cdot \text{N} \end{array}$$

Le A 16 066

_ 3 _

b)
$$CF_{\frac{3}{2}}$$
 $NH_{\frac{1}{N}}$ $NH_{\frac{1}{N}}$ $\frac{+C1-COOC_{2}H_{\frac{5}{2}}}{(-HC1)}$ $CF_{\frac{3}{2}}$ $NH_{\frac{5}{2}}$ $NH_{\frac{5}{2}}$ $COC_{2}H_{\frac{5}{2}}$

c)
$$NH_2$$
 $CL_{N}^{NH_2}$ $CL_{CH_3}^{CH_3}$ $CL_{N}^{NH_2}$ $CL_{N}^{NH_2}$

$$\begin{array}{c} \text{d)} \\ \text{NC} \\ \text{NC}$$

Reaktionsverlauf einer gegebenenfalls anschließenden Bismethylierung der NH $_2$ -Gruppe:

$$\begin{array}{c} \text{CF}_{3} \\ \text{N}^{\text{H}_{2}} \\ \text{COCC}(\text{CH}_{3})_{3} \end{array} \xrightarrow{\begin{array}{c} + \text{ 2CH}_{2}\text{O}, \text{ +2HC00H} \\ \text{(-2CO}_{2}, \text{ -2H}_{2}\text{O}) \end{array}} \begin{array}{c} \text{CH}_{3} \\ \text{N} \\ \text{COCC}(\text{CH}_{3})_{3} \end{array}$$

Die Bildung der beiden isomeren Former (Ia) und (1b) 866 5 der erfindungsgemäßen Verbirdungen kann durch die Wahl der Reaktionstemperatur beeinflußt werden. Bei niederen Temperaturen entsteht bevorzugt die isomere Form (Ib) mit dem Substituenten in 2-Stellung, während bei höheren Temperaturen bevorzugt Verbindungen der isomeren Form (Ia) entstehen, mit dem Substituenten in 1-Stellung. Durch nachträgliches Erhitzen können Ib-Isomere auch in die Ia-Isomeren umgelagert werden (siehe Formelschema Reaktion a) und c)).

In der Formel (II) steht R² vorzugsweise für 1 oder 2 Substituenten aus der Gruppe Wasserstoff, Nitro, Amino, Cyan, Trifluormethyl, Halogen, Alkyl, Alkoxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkoxycarbonyl, Alkoxycarbonylamino und Acylamino, wobei Halogen insbesondere für Chlor oder Brom steht und die genannten Alkyl, Alkoxy-und Acyl-Reste 1 bis 4 Kohlenstoffatome, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatome enthalten.

Von besonderer Wichtigkeit sind Verbindungen der Formel II, in welcher ${\rm R}^2$ für Wasserstoff, Nitro, Amino, Halogen, Trifluormethyl, Cyan und Alkoxycarbonylamino steht.

Die als Ausgangstoffe zu verwendenden 3-Amino-indazole der tautomeren Formel II sind bekannt oder lassen sich nach bekannten Verfahren herstellen (vgl. J. Amer. chem. Soc. 65 (1943), 1804, J. chem. Soc. (London) 1959, 2363, Liebigs Ann. Chem. 716 (1968), 47).

Als Beispiele seien im einzelnen genannt:

3-Amino-indazol, 3-Amino-4-methyl-indazol, 3-Amino-5-isopropyl-indazol, 3-Amino-6-n-butyl-indazol, 3-Amino-4,7-bismethyl-indazol, 3-Amino-5,6-bisäthyl-indazol, 3-Amino-5-ëthyl-6-isopropyl-indazol, 3-Amino-6-methoxy-indazol, 3-Amino-5-ëthoxy-indazol, 3-Amino-5,6-bismethoxy-indazol, 3-Amino-4-methyl-7-n-propoxy-indazol, 3-Amino-5-nitro-indazol, 3-Amino-5,7-dinitro-indazol, 3,5-Diamino-indazol, 3,5,7-Tris-amino-indazol, 3,5-Diamino-7-nitro-indazol, 3-Amino-5-methylamino-indazol, 3-Amino-5-di-methylamino-indazol, 3-Amino-5-di-methylamino-indazol, 3-Amino-5,7-

bisformylamino-indazol, 3-Amino-5-acetylamino-indazol, 3-Amino-5-pivaloylamino-indazol, 3-Amino-4-chlor-indazol, 3-Amino-5chlor-indazol, 3-Amino-6-chlor-indazol, 3-Amino-5-brom-indazol, 3-Amino-6-fluor-indazol, 3-Amino-4,7-dichlor-indazol, 3-Amino-4methyl-6-chlor-indazol, 3-Amino-4-äthyl-5-brom-indazol, 3-Amino-4-äthoxy-6-chlor-indazol, 3-Amino-4-trifluormethyl-indazol, 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol. 3-Amino-6-trifluormethylindazol. 3-Amino-7-trifluormethyl-indazol. 3-Amino-5-trifluormethyl-6-äthyl-indazol, 3-Amino-5-methoxy-6-trifluormethylindazol, 3-Amino-5-trifluormethyl-7-nitro-indazol, 2,7-Diamino-5-trifluormethyl-indazol, 3-Amino-5-trifluormethyl-7-n-butylamino-indazol, 3-Amino-5-trifluormethyl-7-i-propionylaminoindazol. 3-Amino-5-cvan-indazol. 3-Amino-5-cvan-7-nitro-indazol. 3-Amino-5-cyan-7-formylamino-indazol, 3-Amino-5-äthoxycarbonylindazol. 3-Amino-5-n-butoxycarbonyl-indazol. 3-Formylaminoindazol, 3-Methylamino-indazol, 3-Dimethylamino-indazol, 3-Formylamino-5-äthyl-indazol, 3-Dimethylamino-6-äthoxy-indazol, 3-Dime thylamino-5,6-bisme thoxy-indazol, 3-Formyl-5-nitro-indazol, 3-Methylamino-5-amino-indazol, 3-Dimethylamino-6-chlor-indazol, 3-Formylamino-5-trifluormethyl-indazol.

Die als Ausgangsstoffe zu verwendenden Kohlensäurederivate der Formel III sind bekannt oder lassen sich auf bekanntem Wege herstellen. Im einzelnen seien folgende aufgeführt:

- a) Pyrokohlensäureester: Pyrokohlensäuremethylester, Pyrokohlensäureäthylester, Pyrokohlensäurepropylester, Pyrokohlensäureisopropylester, Pyrokohlensäurebutylester (vgl. Liebigs Ann. Chem. 624 S. 30 36, (1959)).
- b) Chlorkohlensäureester: Chlorkohlensäuremethylester, Chlorkohlensäureäthylester, Chlorkohlensäurepropylester, Chlorkohlensäureisopropylester, Chlorkohlensäurebutylester (vgl. Beilsteins Handbuch der Organischen Chemie, IV. Auflage 3. Erg. Werk, Band 3, S. 23 - 26).

- c) Carbamidsäurehalogeside: Dimetnylcarbamidsäurechlorid,
 Dimethylcarbamidsäurebromid, Diäthylcarbamidsäurechlorid,
 Methyl-äthyl-carbamidsäurechlorid, Methyl-äthylcarbamidsäurebromid, Dipropylcarbamidsäurebromid, Diisopropylcarbamidsäurechlorid, Dibutylcarbamidsäurebromid (vgl. Beilsteins
 Handbuch der Organischen Chemie, IV. Auflage, 3. Erg. Werk,
 Band 4, S. 144, 222, 301).
- d) Kohlensäureimide (Isocyanate): Methylisocyanat, Äthylisocyanat, Propylisocyanat, Isopropylisocyanat, n-Butylisocyanat, tert.-Butylisocyanat (vgl. Beilsteins Handbuch der Organischen Chemie, IV. Auflage, 3. Erg. Werk, Band 4, S. 156, 227, 263, 279, 303, 321, 325).

In der Formel (III) steht

- Y vorzugsweise für den Rest OR^3 , wobei R^3 für Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen, insbesondere 1 bis 2 C-Atomen steht oder vorzugsweise für den Rest $\mathrm{N} \underbrace{\hspace{1cm}}_{\mathrm{R}^5}^{\mathrm{R}^4}$
 - wobei ${\bf R}^4$ und ${\bf R}^5$ vorzugsweise Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen bedeuten und
- X vorzugsweise für Halogen, insbesondere Chlor oder für den Fall, daß Y für OR3 steht für den Rest O-COOR³, wobei R³ die oben genannte Bedeutung hat oder
- X+Y gemeinsam vorzugsweise für die Imidgruppe der Formel $= NR^6$, wobei R^6 Alkyl mit 1 4 C-Atomen, insbesondere mit 1 bis 2 C-Atomen bedeutet.

In den Formeln I, II und III steht Alkyl vorzugsweise für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4, insbesondere mit 1 bis 2 C-Atomen. Beispielhaft seien Methyl, Äthyl, n- und i-Propyl, n-, i- und t-Butyl genannt.

Alkoxy steht vorzugsweise für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxy mit 1 bis 4, insbesondere 1 bis 2 C-Atomen. Beispielhaft seien Methoxy, Äthoxy, n- und i-Propoxy, n-, i- und t-Butoxy genannt.

Alkylamino und Dialkylamino steht vorzugsweise für geradkettiges oder verzweigtes Alkylamino bzw. Dialkylamino mit 1 bis 4, insbesondere 1 bis 2 C-Atomen in den Alkylgruppen. Beispielhaft seien Methylamino, Dimethylamino, Äthylamino, Diäthylamino, Methyläthylamino, n- und i-Propylamino, n- und i-Dipropylamino, n-, i- und t-Butylamino, Propylbutylamino genannt.

Acylamino steht vorzugsweise für geradkettiges oder verzweigtes Acylamino mit 1 bis 6, insbesondere 1 bis 4, C-Atomen im Acylrest. Beispielhaft seien Formylamino, Acetylamino, Propionylamino, n- und i-Butyrylamino, Valeroylamino, Isovaleroylamino und Pivaloylamino genannt.

Halogen steht vorzugsweise für Fluor, Chlor, Brom und Jod, insbesondere für Chlor oder Brom.

Alkoxycarbonyl steht vorzugsweise für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonyl mit 1 bis 4, insbesondere 1 bis 2 C-Atomen im Alkoxyrest. Beispielhaft seien Methoxycarbonyl, Äthoxycarbonyl, n- und i-Propoxycarbonyl, n-, i- und t-Butoxycarbonyl genannt.

Alkoxycarbonylamino steht vorzugsweise für geradkettiges oder verzweigtes Alkoxycarbonylamino mit 1 bis 4, insbesondere 1 bis 2 C-Atomen im Alkoxyrest. Beispielhaft seien genannt: Methoxycarbonylamino, Athoxycarbonylamino, n- und i-Propoxycarbonylamino, n- i- und t-Butoxycarbonylamino.

Als Verdünnungsmittel kommen alle organischen Lösungsmittel infrage, die gegenüber den jeweiligen Reaktionstemperaturen inert sind. Hierzu gehören vorzugsweise alliphatische Alkohole wie Methanol, Äthanol, Isopropanol oder Butanol, Kohlenwasserstoffe wie Benzin, Toluol, Kylol, Halogenkohlenwasserstoffe wie Chloreform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, Dichlorbenzole, Carbonsäureester wie Essigsäureäthylester, Nitrile wie Aceto-

nitril, Propionitril, Ketone wie Aceton, Methylisobutylketon, Äther wie Tetrahydrofuran oder Dioxan, Carbonsäureamid wie Dimethylformamid, oder Dimethylacetamid, Appertoyclische Basen wie Pyridin, Picoline, Lutidine, Kollidine, Chinolin oder Isochinolin, ferner handelsübliche technische Gemische dieser Lösungsmittel. Bei der Umsetzung mit Pyrokohlensäureestern ist es auch möglich in einem Überschuß dieser Pyrokohlensäureestern zu arbeiten, welche zugleich als Lösungsmittel dienen.

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man auf 1 Mol des 3-Amino-indazols der Formel II zweckmäßigerweise 100 bis 1000 ml des Verdünnungsmittels ein.

Die Umsetzung kann bei Normaldruck aber auch bei erhöhtem Druck durchgeführt werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Normaldruck.

Im Verlauf der erfindungsgemäßen Umsetzung gehen die Ausgangsstoffe in der Regel ganz oder teilweise in Lösung, während die Endprodukte auskristallisieren. Die Abscheidung der Endprodukte kann durch Abkühlen und/oder durch Zugabe von Fällungsmitteln wie niedere aliphatische Äther, beispielsweise Diäthyläther, Dibutyläther oder niedere aliphatische Kohlenwasserstoffe, beispielsweise Petroläther, Leichtbenzin, Ligroin oder Halogenkohlenwasserstoffe im Tetrachlorkohlenstoff beschleunigt werden.

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen -20 und $+250^{\circ}\mathrm{C}$, vorzugsweise zwischen -10 und $100^{\circ}\mathrm{C}$, insbesondere bei Temperaturen zwischen 0 und $50^{\circ}\mathrm{C}$.

Die thermische Umlagerung der in 2-Stellung substituierten I b-Verbindungen zu den in 1-Stellung substituierten I a-Verbindungen kann erfolgen durch Erhitzen der I b-Verbindungen bei Abwesenheit von Lösungsmitteln auf Temperaturen oberhalb ihres Schmelzpunktes

oder in Gegenwart von Lösungsmitteln. Als Lösungsmittel für die Umlagerung sind alle inerten, höher siedenden organischen Lösungsmittel geeignet, insbesondere Äther wie Diäthylenglycol-dimethyläther, Diäthylenglycol-diäthyläther, Diäthylenglycol-dibtyläther, Carbonsäureamide wie Dimethylformamid, Dimethylacetamid, aromatische Kohlenwasserstoffe bzw. aromatische Kohlenwasserstoff-Derivate wie Xylol, Tetralin, Chlorbenzol, Dichlorbenzole, Nitrobenzol oder Anisol. Besonders geeignet sind heterocyclische Basen wie Pyridin, Picoline, Lutidine, Kollidine, Chinolin und Isochinolin.

Die Reaktionstemperaturen für diese Umlagerung können in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 20 und 250°C, vorzugsweise zwischen 50 und 200°C, insbesondere zwischen 100 und 170°C.

Die Formylierung oder Methylierung der NH $_2$ -Gruppe in 3-Stellung in der Formel I erfolgt in bekannter Weise durch Erhitzen mit Ameisensäure bzw. einem Gemisch aus Formaldehyd und Ameisensäure bei Temperaturen um ca. $100^{\circ}\mathrm{C}$.

Als Säurebindemittel können alle üblichen Säurebinder eingesetzt werden. Hierzu gehören anorganische Basen wie Erdalkalihydroxyde z.B. Calcium oder Bariumhydroxid, Alkali- oder Erdalkalicarbonate wie Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat oder Calciumcarbonat sowie Natriumhydrogencarbonat und organische Basen wie tertiäre Amine z.B. Triäthylamin, N,N-Dimethylanilin, Pyridine, Chinoline und Isochinoline. Besonders zweckmäßig ist die Verwendung von Pyridinen, Lutidinen und Kollidinen oder Chinolin als Säurebinder, da diese Basen zugleich auch als besonders geeignete Verdümnungsmittel infrage kommen.

Als neue Wirkstoffe seien im einzelnen genannt: 3-Amino-indazol-1-carbonsäure-methylester, 3-Amino-indazol-2carbonsäure-äthylester, 3-Amino-indazol-1-carbonsäure-n-butylamid,

3-Amino-indazol-2-carbonsäure-dimethylamid, 3-Dimethylaminoindazol-1-carbonsäure-äthylester, 3-Formylamino-indazol-1-carbonsäure-n-butylester, 3-Amino-5-methyl-indazol-1-carbonsäurediäthylamid, 3-Amino-5,6-bis-methoxy-indazol-1-carbonsäure-äthylester, 3-Amino-5,6-bis-methoxy-indazol-2-carbonsäure-äthylester, 3-Formylamino-5-nitro-indazol-1-carbonsäure-i-propylamid, 3-Amino-5-äthoxycarbonylamino-indazol-1-carbonsäure-äthylester. 3-Amino-5,7-bis-äthoxycarbonylamino-indazol-1-carbonsäure-äthylester, 3-Amino-4-chlor-indazol-2-carbonsäure-methylester, 3-Amino-5-chlor-indazol-1-carbonsäure-n-propylamid, 3-Amino-5-chlor-indazol-1-carbonsäure-dimethylamid, 3-Dimethylamino-5-chlor-indazol-1-carbonsäure-n-propylester, 3-Formylamino-indazol-1-carbonsäureäthvlamid. 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-methylester, 3-Amino-6-chlorindazol-1-carbonsaure-athylester, 3-Amino-6-chlorindazol-2-carbonsäure-äthylester, 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-n-butylester, 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäuredimethylamid, 3-Amino-6-chlor-indazol-2-carbonsäure-dimethylamid, 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-n-butylamid, 3-Dimethylamino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-äthylester, 3-Formylamino-6chlor-indazol-1-carbonsäure-di-n-propylamid, 3-Amino-4,7-dichlorindazol-1-carbonsäure-äthylester. 3-Amino-5-brom-indazol-1-carbonsäure-dimethylamid, 3-Amino-6-fluor-indazol-1-carbonsäure-t-butylester. 3-Amino-4-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-methylester. 3-Amino-4-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-dimethylamid, 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-methylester. 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-2-carbonsaure-methylester, 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester, 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-äthylester, 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-i-butylester, 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsaure-dimethylamid, 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-n-butylamid, 3-Methylamino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester, 3-Dimethylamino-5trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-di-n-butylamid, 3-Formylamino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-n-propylamid, 3-Amino-5-trifluormethyl-7-athoxycarbonylamino-indazol-1-carbonsäure-äthylester, 3-Amino-5-cyan-indazol-2-carbonsäure-methylester, 3-Amino-5-n-butoxycarbonylamino-indazol-1-carbonsäure-n-butylamid.

Die neuen Wirkstoffe zeigen eine starke Wirkung auf das Zentralnervensystem, insbesondere zeigen sie eine analgetische Wirkung, eine antiphlogistische (antiödematöse) Wirkung und eine antipyretische Wirkung.

Die neuen Wirkstoffe können in bekannter Weise in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Tabletten, Kapseln, Dragees, Pillen, Granulate, Sirupe, Emulsionen, Suspensionen und Lösungen. Unter Verwendung inerter nichttoxischer pharmazeutisch geeigneter Trägersubstanzen oder Lösungsmittel. Hierbei soll die therapeutisch wirksame Verbindung jeweils in eine Konzentration von etwa 0,5 bis 90 Gew.-W der Gesamtmischung vorhanden sein, d.h. in Mengen die ausreichend sind um den angegebenen Dosierungsspielraum zu erreichen.

Die Formulierungen werden beispielsweise hergestellt durch verstrecken der Wirkstoffe mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln, wobei z.B. im Fall der Benutzung von Wasser als Verdümnungsmittel gegebenenfalls organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

Als Hilfsstoffe seien beispielhaft aufgeführt:

Wasser, nichttoxische organische Lösungsmittel wie Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), pflänzliche Öle (z.B. Erdnuß-/Sesamöl), Alkohole (z.B. Äthylalkohol, Glycerin), Glykole (z.B. Propylenglykol, Polyäthylenglykol), feste Trägerstoffe wie z.B. natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide), synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate), Zucker (z.B. Rohr-, Milch- und Traubenzucker), Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyäthylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyäthylen-Fettalkohol-Äther,

Alkylsulfonate und Arylsulfonate), Dispergiermittel (z.B. Lignin, Methylcellulose, Stärke und Polyvinylpyrrolidon) und Gleitmittel (z.B. Magnesiumstearat, Talkum, Stearinsäure und Natriumlaurylsulfat).

Die Applikation erfolgt in üblicher Weise, vorzugsweise oral oder parenteral.

Im Falle der oralen Anwendung können Tabletten selbstverständlich außer den genannten Trägerstoffen auch Zusätze wie Natriumcitrat, Calciumcarbonat und Calciumphosphat zusammen mit verschiedenen Zuschlagstoffen wie Stärke, vorzugsweise Kartoffelstärke, Gelatine und dergleichen enthalten. Weiterhin können Gleitmittel wie Magnesiumstearat, Natriumlaurylsulfat und Talkum zum Tablettieren mitverwendet werden. Im Falle wäßriger Suspensionen und/oder Elixieren, die für orale Anwendung gedacht sind, können die Wirkstoffe außer mit den obengenannten Hilfsstoffen mit verschiedenen Geschmacksaufbesserern oder Farbstoffen versetzt werden.

Für den Fall der parenteralen Anwendung können Lösungen der Wirkstoffe unter Verwendung geeigneter flüssiger Trägermaterialien eingesetzt werden. Als besonders vorteilhaft für den Fall der parenteralen Anwendung hat sich die Tatsache herausgestellt, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen in Wasser gut lösliche Salze zu bilden vermögen. Diese Salze werden erhalten, wenn man die erfindungsgemäßen Verbindungen in einem geeigneten Lösungsmittel mit der äquimolaren Menge einer nichttoxischen anorganischen oder organischen Base vereinigt. Als Beispiele seien genannt:

Natronlauge, Kalilauge, Äthanolamin, Diäthanolamin, Triäthanolamin, Amino-tris-hydroxymethyl-methan, Glucosamin, N-Methyl-glucosamin.

Derartige Salze können auch für die orale Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen eine erhöhte Bedeutung besitzen, indem sie die Resorption je nach Wunsch beschleunigen oder verzögern. Als Beispiele seien außer den oben bereits erwähnten Salzen genannt:

Magnesiumsalze, Calciumsalze, Aluminiumsalze und Eisensalze.

Im allgemeinen hat es sich als vorteilhaft erwiesen, bei parenteraler Applikation Mengen von etwa 0,01 bis 50 mg/kg, vorzugsweise etwa 0,1 bis 10 mg/kg Körpergewicht pro Tag zur Erzielung wirksamer Ergebnisse zu verabreichen, und bei oraler Applikation beträgt die Dosierung etwa 0,1 bis 500 mg/kg, vorzugsweise 0,5 bis 100 mg/kg Körpergewicht pro Tag.

Trotzdem kann es gegebenenfalls erforderlich sein, von den genannten Mengen abzuweichen, und zwar in Abhängigkeit vom Körpergewicht des Versuchstieres bzw. der Art der Applikationsweges, aber auch aufgrund der Tierart und deren individuellem Verhalten gegenüber dem Medikament bzw. der Art von dessen Formulierung und dem Zeitpunkt bzw. Intervall, zu welchem die Verabreichung erfolgt. So kann es in wenigen Fällen ausreichend sein, mit weniger als der vorgenannten Mindestmenge auszukommen, während in anderen Fällen die genannte obere Grenze überschritten werden muß. Im Fall der Applikation größerer Mengen kann es empfehlenswert sein, diese in mehrere Einzelgaben über den Tag zu verteilen.

Diese Angaben gelten sowohl für die Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen in der Veterinär- als auch in der Humanmedizin.

Die analgetische Wirkung wurde ermittelt im Wärmestrahltest am Rattenschwanz und im Phenylchinon-Writhing-Test an der Ratte. Beim Wärmestrahltest wird der Schwanz von männlichen Ratten mit einem fokussierten Wärmestrahl bestrahlt. Unbehandelte Tiere reagieren hierbei nach einer Bestrahlungszeit im Mittel nach 5,1 ± 0,8 Sekunden (Reaktionszeit) mit Wegziehen des Schwanzes. Unter dem Einfluß von analgetisch wirksamen Substanzen wird diese Reaktionszeit verlängert. Wirkstoffe nach deren Applikation die Reaktionszeit der Tiere mindestens 20 Sekunden beträgt werden als analgetisch wirksam betrachtet. Pro Dosis werden 5 Tiere eingesetzt. Die ED₅₀ ist diejenige Dosis, die im Mittel bei 50 % der eingesetzten Tiere die Reaktionszeit auf mindestens 20 Sekunden verlängert (Literatur: Wolff, H.G., J.D. Hardy and H.Goodell:

Studies on pain. Measurement of the effect of Morphine, Codeine and other opiates an the pain treshold and an analysis of their relation to the pain experience. J. Clin. Invest., 19, 659-680 (1940)).

Beim Phenylchinon-Writhing-Test werden 100 Aug der Substanz gelöst in 0,5 ml 5 %igem Alkohol Ratten injiziert. Wenige Minuten nach der Applikation zeigen die Tiere die charakteristische Writhin-Reaktion, die darin besteht, daß die Tiere die Hinterpfoten extrem nach hinten strecken, den Rücken durchbiegen und den Schwanz heben. Dabei laufen häufig wellenförmige Kontraktionen über die Bauchmuskulatur ab. Die Hemmung dieses Writhing-Syndroms wird als analgetischer Effekt gewertet. Die zu untersuchende Substanz wird 30 Minuten (bei s.c. Applikation) oder 60 Minuten (bei oraler Applikation) vor der Injektion von Phenylchinon zugeführt. Pro Substanz und Dosis werden 5 Tiere eingesetzt. Die DE50 ist diejenige Dosis, die bei den eingesetzten Tieren die Anzahl der Writhing-Reaktionen im Mittel auf die Hälfte derjenigen des Kontroll-Kollektivs herabsetzt (Literatur: Siegmung, E., R. Cadmus and G. Lu: A Method for Evaluation both Non-Narcotic and Narcotic Analgesics. Proc. Soc. exp. Biol. Med. 95. 729-731 (1957)).

Die antiphlogistische bzw. antiödematöse Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen wurde durch die Hemmung des CarrageeninÖdems an der Rattenpfote bestimmt. Hierbei wird eine 1/2 Stunde vor und nach oraler Applikation der zu prüfenden Verbindung mittels Antiphlogmeter je eine Bezugsmessung an der normalen Rattenpfote durchgeführt. Eine Stunde nach Substanzgabe wird durch Injektion einer Carrageeninlösung in die planta pedis einer Hinterpfote das Ödem ausgelöst. 2 1/2 Stunden und 3 Stunden nach der Carrageenininjektion wird der Effekt an der Ödematös veränderten Pfote gemessen. Das relative Pfotenvolumen wird in Prozent der Benzugsmessung (= 100 %) ausgedrückt. Die ED₅₀ ist diejenige Dosis, bei der bei 50 % der eingesetzten Tiere pro Dosis die Differenz zwischen dem relativen Pfotenvolumen der behandelten Tiere und dem relativen Pfotenvolumen der behandelten 100 beträgt.

Die antipyretische Wirkung wird an Ratten bestimmt denen eine Bierhefesuspension subcutan appliziert wurde. Vor und 16 Stunden nach Verabreichung der Bierhefe wird die Körpertemperatur rectal gemessen. Die zu prüfende Substanz wird jeweils 5 Ratten, deren Körpertemperatur um mindestens 1°C erhöht ist oral appliziert. Anschließend wird die Temperatursenkung rectal überprüft. Als antipyretischer Effekt wird eine Senkung der Körpertemperatur um mindestens $1^{\circ}\mathrm{C}$ gewertet. Die ED $_{50}$ ist diejenige Dosis, bei der bei 50 % der eingesetzten Tiere die erhöhte Körpertemperatur durch Applikation der erfindungsgemäßen Wertsubstanz um 1 % gesenkt wird.

In der folgenden Tabelle sind die einzelnen Wirkungen der erfindungsgemäßen Verbindungen ersichtlich. Zum Vergleich wurde das aus dem Stand der Technik bekannte chemisch nächststehende 3-Amino-trifluormethyl-indazol herangezogen.

rabelle Tabelle

Wirkstoff	Toxizität an der Maus LD5 mg/kg p.8.	Toxizitët Wärmestrahl- an der Maus LD ₅₀ , mg/kg p.o.50	Phenylchinon-Writhing-Test an der Ratte ED ₅₀ mg/kg	Hemmung des Carrageenin- Ödems an der Rattenpfote ED ₅₀ mg/kg	Antipyretische Wirkung an der Ratte (Hefe- fieber) ED50 mg/kg p.o.
F ₂ C NH ₂	228 (199 - 258)	67 (19-78)	61 (32-79)	~ 100	48 (32–63)
bekannt: DAS 1 280 878				**	
Cooo ₂ H ₅	~3000		-	747	
C1 NH2 COOCH ₂	>1000	30 (14-82)	ر 10 ک	~40	,

Tabe 11e

C1 WH2 C1 C00C4H5 C1 C1 WH2 C1 WH2 C1 WH2 C1 WH3	67 (38-117)	ED _{5O} mg/kg p.o
co-N(cH ₃) ₂		

Le A 16 066

_ 18 .

Tabelle

Antipyretische Wirkung an der Ratte (Hefe- fieber) ED50 mg/kg P.o.	23 (16–30)	5,2 (1,1-11)	14 (12-15)	500
Hemmung des Carrageenin- Ödems an der Rattenpfote ED ₅ 0 mg/kg		68 (44-138)	92 (44-216)	
Phenylchinon-Writhing-Test an der Ratte ED ₅₀ mg/kg	17 (11–26)	17 (12-24)	*	
Toxizität Wärmestrahl- an der Hest am Ratten- Maus LD5 mg/kg p.0.50				41 (26-65)
Toxizität an der Maus LD58 mg/kg p58.		>5000	\	
Wirkstoff	0H2 - N-CO-W(CH ₂)	C1 1 1 1 1 1 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2	F ₂ C NH-CHO CO-N(CH ₃) ₂	F ₃ C NH ₂ NH ₂ CoocH ₃

- 19 -

Tabelle

Wirkstoff	Toxizität an der Maus LD5 mg/kg p58.	Toxizität Wärmestrahl- an der test am Ratten- Mans LD ₅ mg/kg p.o. 50 mg/kg p.o. 50	Phenylchinon- Writhing-Test an der Ratte BD ₅₀ mg/kg	Hemmung des Carrageenin- Ödems an der Rattenpfote ED ₅₀ mg/kg	Antipyretische Wirkung an der Ratte (Hefe- fieber) ED50 mg/kg p.o.50
F ₂ C MH ₂ MH ₂ Cooc ₂ H ₅	>5000		1,0 (0,3-23,4)		
F ₃ C (1) WH2 COOC ₂ H5		53 (31-81)			~50
F ₂ C MH ₂ NH ₂ CO-NHC ₂ H ₅	71000	53 (36-85)			51 (28-88)

Le A 16 066

- 20 .

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

0,3 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol werden unter Rühren in 250 ml Pyrokohlensäure-diäthylester bis zum Ende der $\rm CO_2$ -Entwicklung ca. 5 Stunden auf 50°C erhitzt. Nach dem Abkühlen gibt man 250 ml Diäthyläther zu und isoliert durch Absaugen 90 % der Theorie 3-Amino-6-chlor-indazol-2-carbonsäure-äthylester in Form gelber Kristalle. Schmelzpunkt: $163-165^{\circ}$ C.

- a) Das Reaktionsprodukt des Beispiels 1 erhält man auch bei der Umsetzung von 0,1 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol und 0,15 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 50 ml Äthanol in 2 Stunden bei 50°C in 80 %iger Ausbeute.
- b) Das Reaktionsprodukt des Beispiels 1 erhält man auch bei der Umsetzung von 0,2 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol, 0,22 Mol Chlorkohlensäure-äthylester und 0,22 Mol Natriumhydrogencarbonat in 3 Stunden bei 20 - 30°C in 65 %iger Ausbeute.

Beispiel 2

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,01 Mol 3-Amino-indazol und 0,01 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 20 ml Dimethylformamid in 15 Minuten bei $5-10^{\circ}\mathrm{C}$ 3-Amino-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: $182-183^{\circ}\mathrm{C}$; 78 % der Theorie).

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,2 Mol 3-Amino-4-chlor-indazol in 100 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 3 Stunden bei 20 - 30° C 3-Amino-4-chlor-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: $109 - 111^{\circ}$ C; 63 % der Theorie).

Beispiel 4

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,1 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol in 50 ml Pyrokohlensäure-dimethylester in 30 Minuten bei 30 - 50° C 3-Amino-6-chlor-indazol-2-carbonsäure-methylester (Schmelzpunkt: 198 - 200° C; 90 % der Theorie).

Beispiel 5

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol und 0,075 Mol Pyrokohlensäure-di-n-butylester in 5 Stunden bei 50°C 3-Amino-6-chlor-indazol-2-carbonsäure-n-butylester (Schmelzpunkt: 169 - 170°C; 81 % der Theorie).

Beispiel 6

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,06 Mol 3-Amino-4-trifluormethyl-indazol in 50 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 10 Minuten bei 20°C 3-Amino-4-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 100 - 101°C; 85 % der Theorie).

Beispiel 7

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,1 Mol 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol in 50 ml Pyrokohlensäure-dimethylester in 2 Stunden bei 50°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-methylester (Schmelzpunkt: 164 - 165°C; 64 % der Theorie).

Beispiel 8

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,1 Mol 3-Amino-5-trifluormethylindazol und 0,125 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 100 ml Äthanol in 1 Stunde bei 80°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-2carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 182 - 184°C; 82 % der Theorie).

Beispiel 9

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-5-trifluor-methyl-indazol und 0,055 Mol Pyrokohlensäure-di-isopropylester in 5 Minuten bei 20 - 30°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-isopropylester (Schmelzpunkt: 184 - 186°C; 82 % der Theorie).

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-5-trifluorme-thyl-indazol und 0,055 Mol Pyrokohlensäure-di-n-butylester in 5 Minuten bei 20 - 30°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-n-butylester (Schmelzpunkt: 147 - 149°C; 73 % der Theorie).

Beispiel 11

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,04 Mol 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol und 50 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 25 ml Äthanol in 1 Stunde bei $20^{\circ}\mathrm{C}$ 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 153 - 155 $^{\circ}\mathrm{C}$; 77 % der Theorie).

Beispiel 12

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol und 0,055 Mol Pyrokohlsäure-di-n-butylester in 1 Stunde bei 50° C 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-n-butylester (Schmelzpunkt: 139 - 140° C; 93 % der Theorie).

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-7-trifluor-methyl-indazol und 0,055 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 5 Minuten bei 20 - 25°C 3-Amino-7-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 174 - 175°C; 93 % der Theorie).

Beispiel 14

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,2 Mol 3-Amino-5-nitro-indazol und 0,22 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 100 ml Dimethylformamid in 8 Stunden bei 10 - 20°C 3-Amino-5-nitro-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 226 - 227°C; 76 % der Theorie).

Beispiel 15

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,15 Mol 3-Amino-4,7-dichlorindazol in 100 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 5 Stunden bei 50° C 3-Amino-4,7-dichlor-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 143 - 145 $^{\circ}$ C; 69 % der Theorie).

$$\begin{array}{c|c} F_3C & NH_2 \\ \hline N - COOC_2H_5 \\ NO_2 \end{array}$$

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,1 Mol 3-Amino-5-trifluormethyl-7-nitro-indazol und 150 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 100 ml Äthanol in 30 Minuten bei 80°C 3-Amino-5-trifluormethyl-7-nitro-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 186 - 187°C; 74 % der Theorie).

Beispiel 17

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,1 Mol 3,7-Diamino-5-trifluor-methyl-indazol in 70 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 1 Stunde bei 20 - 30°C 3,7-Diamino-5-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 193 - 194°C; 90 % der Theorie).

Beispiel 18

Analog Beispiel 1 erhält man aus 0,1 Mol 3,7-Diamino-5-trifluor-methyl-indazol in 70 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 20 Minuten bei $70^{\circ}\mathrm{C}$ 3-Amino-5-trifluormethyl-7-äthoxycarbonylamino-indazol-2-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 229 - 230°C; 89 % der Theorie).

- 0,1 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol werden unter Rühren in 100 ml Pyrokohlensäure-diäthylester 5 Stunden auf 100°C erhitzt. Nach dem Abkühlen gibt man 100 ml Diäthyläther zu und isoliert durch Absaugen 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-äthylester in Form farbloser Kristalle (Schmelzpunkt: 190 192°C; 60 % der Theorie).
- a) Das Reaktionsprodukt des Beispiels 19 erhält man auch bei der Umsetzung von 0,2 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol und 0,5 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 500 ml Äthanol in 10 Stunden bei 80°C in 70 %iger Ausbeute.
- b) Das Reaktionsprodukt des Beispiels 19 erhält man auch bei der Umsetzung von 0,2 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol und 0,22 Mol Chlorkohlensäure-äthylester in 150 ml Pyridin in 1 Stunde bei 20 - 30°C in 35 %iger Ausbeute.
- c) Das Reaktionsprodukt des Beispiels 19 erhält man auch bei der Umsetzung von 0,2 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol-2-carbonsäure-äthylester in 80 ml 2,4,6-Trimethylpyridin in 15 Minuten bei $170^{\circ}\mathrm{C}$ in 90 %iger Ausbeute.
- d) Das Reaktionsprodukt des Beispiels 19 erhält man auch bei der Umsetzung von 0,1 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol und 0,12 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 50 ml Chinolin in 1 Stunde bei 20 - 30°C und anschließend 30 Minuten bei 160°C in 65 %iger Ausbeute.

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,07 Mol 3-Amino-indazol-2-carbonsäure-äthylester in 50 ml Nitrobenzol in 10 Minuten bei 210°C 3-Amino-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 163 - 165°C; 83 % der Theorie).

Beispiel 21

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-4-chlor-indazol und 0,055 Mol Chlorkohlensäure-methylester in 50 ml Pyridin in 1 Stunde bei 20 - 30° C 3-Amino-4-chlor-indazol-1-carbonsäure-methylester (Schmelzpunkt: 190 - 191 $^{\circ}$ C; 58 % der Theorie).

Beispiel 22

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,1 Mol 3-Amino-4-chlor-indazol und 0,105 Mol Chlorkohlensäure-äthylester in 80 ml Pyridin in 1 Stunde bei 50°C 3-Amino-4-chlor-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 167 - 169°C; 62 % der Theorie).

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-6-chlorindazol-2-carbonsäure-methylester in 50 ml 2-Methyl-pyridin in 15 Minuten bei 125°C 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäuremethylester (Schmelzpunkt: 210 - 211°C; 55 % der Theorie).

Beispiel 24

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,04 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol-2-carbonsäure-n-butylester in 25 ml Pyridin in 15 Minuten bei 100°C 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-n-butylester (Schmelzpunkt: 139 - 140°C: 61 % der Theorie).

Beispiel 25

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,06 Mol 3-Amino-4-trifluor-methyl-indazol in 50 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 2 Stunden bei 75°C 3-Amino-4-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 185 - 186°C; 68 % der Theorie).

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,065 Mol 3-Amino-5-trifluor-methyl-indazol-2-carbonsäure-methylester in 70 ml 4-Methyl-pyridin in 5 Minuten bei 140°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-methylester (Schmelzpunkt: 177 - 178°C; 55 % der Theorie).

Beispiel 27

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,175 Mol 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-äthylester in 80 ml 2,4,6-Trimethylpyridin in 30 Minuten bei 170°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 181 - 183°C; 87 % der Theorie).

Beispiel 28

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,04 Mol 3-Amino-5-trifluor-methyl-indazol-2-carbonsäure-isopropylester in 25 ml Nitrobenzol in 15 Minuten bei 210°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-isopropylester (Schmelzpunkt: 162-163°C; 57 % der Theorie).

Le A 16 066

- 30 -

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,02 Mol 3-Amino-5-trifluor-methyl-indazol-2-carbonsäure-n-butylester in 15 ml 1,2-Dichlor-benzol in 15 Minuten bei 175°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-n-butylester (Schmelzpunkt: 125 - 127°C; 80 % der Theorie).

Beispiel 30

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,04 Mol 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol und 50 ml Pyrokohlensäure-diäthylester in 25 ml Äthanol in 2 Stunden bei 80°C 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 168 - 169°C; 64 % der Theorie).

Beispiel 31

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,03 Mol 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol-2-carbonsäure-n-butylester in 20 ml Nitrobenzol in 10 Minuten bei 200°C 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-n-butylester (Schmelzpunkt: 133 - 134°C; 80 % der Theorie).

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-5-nitro-indazol-2-carbonsäure-äthylester in 50 ml Nitrobenzol in 5 Minuten bei 210°C 3-Amino-5-nitro-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 236 - 237°C; 93 % der Theorie).

Beispiel 33

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,15 Mol 3-Amino-5-nitro-indazol durch katalytische Hydrierung mit Raney-Nickel in Tetrahydrofuran bei 75°C und anschließende Umsetzung der vom Katalysator befreiten Lösung mit 0,6 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 2 Stunden bei 50°C 3-Amino-5-äthoxycarbonylamino-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 173-174°C; 42 % der Theorie).

Beispiel 34

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,07 Mol 3-Amino-5-cyan-indazol und 0,08 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 50 ml 3-Methyl-pyridin in 15 Minuten bei 20° C und anschließend 10 Minuten bei 100° C 3-Amino-5-cyan-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 252° C; 57 % der Theorie).

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,1 Mol 3,7-Diamino-5-trifluor-methyl-indazol-2-carbonsäure-äthylester in 30 ml Nitrobenzol in 1 Stunde bei 210°C 3,7-Diamino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 217 - 218°C; 60 % der Theorie).

Beispiel 36

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\$$

Analog Beispiel 19 erhält man aus 0,025 Mol 3-Amino-5-trifluor-methyl-7-äthoxycarbonylamino-indazol-2-carbonsäure-äthylester in 30 ml Dimethylformamid in 1 Stunde bei 155°C 3-Amino-5-trifluor-methyl-7-äthoxycarbonylamino-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 236 - 237°C; 65 % der Theorie).

Beispiel 37

$$\begin{array}{c|c} & \text{NH}_2 & \text{CH}_3 \\ & \text{N-CO-N} & \text{CH}_3 \end{array}$$

Zu 0,1 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol in 50 ml Pyridin tropft man unter Rühren 0,15 Mol Dimethylcarbamidsäurechlorid, wobei die Temperatur auf 45°C ansteigt. Nach 1 1/2 Stunden läßt man 250 ml Wasser zulaufen und isoliert das Reaktionsprodukt durch Absaugen. Durch Auflösen in Chloroform, Abfiltrieren eines Nebenproduktes vom Schmelzpunkt 237 - 238°C und Eindampfen der Lösung erhält man 3-Amino-6-chlor-indazol-2-carbonsäure-dimethylamid (Schmelzpunkt: 178 - 180°C; 58 % der Theorie).

0,06 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol-2-carbonsäure-dimethylamid werden in 25 ml Nitrobenzol unter N_2 15 Minuten auf 210°C erhitzt. Durch Eindampfen im Vakuum und Umkristallisieren des Rückstandes aus Äthanol erhält man 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-dimethylamid (Schmelzpunkt: 170 - 172°C; 68 % der Theorie).

Beispiel 39

Zu 0,025 Mol 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol in 25 ml Chloroform tropft man 0,0275 Mol n-Butylisocyanat, wobei die Temperatur auf 30°C ansteigt. Man rührt 3 Stunden bei 20°C und abschließend noch 15 Minuten bei 60°C und erhält nach dem Eindampfen 3-Amino-6-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-n-butylamid (Schmelzpunkt: 81 - 83°C), welches durch kurzes Erhitzen auf 200°C im Nitrobenzol in 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-n-butylamid umgelagert wird. (Schmelzpunkt 140 - 142°C; 86 % der Theorie).

Beispiel 40

Analog Beispiel 39 erhält man aus 0,1 Mol 3-Amino-6-chlor-indazol Le A 16 066 - 34 -

2458965

und 0,1 Mol Methylisocyanat in 100 ml Pyridin in 30 Minuten bei 10-15°C 3-Amino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-methylamid (Schmelzpunkt: 148 - 150°C; 50 % der Theorie).

Beispiel 41

Analog Beispiel 39 erhält man aus 0,05 Mol 3-Amino-5-trifluor-methyl-indazol und 0,05 Mol Äthylisocyanat in 100 ml Pyridin in 1 Stunde bei 10 - 15°C 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylamid (Schmelzpunkt: 131 - 132°C; 47 % der Theorie).

Beispiel 42

0,05 Mol 3-Amino-4-chlor-indazol-1-carbonsäure-äthylester und 0,125 Mol 40 %ige Formalinlösung werden in 50 ml Ameisensäure 5 Stunden auf 100°C erhitzt. Nach dem Eindampfen im Vakuum und Destillation des Rückstandes erhält man 3-Dimethylamino-4-chlor-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Siedepunkt 0,4 160°C; Schmelz-punkt 60 - 62°C; 70 % der Theorie).

Beispiel 43

Analog Beispiel 42 erhält man aus 0,1 Mol 3-Amino-5-chlor-indazol-1-carbonsäure-äthylester und 0,25 Mol 40 %ige Formalinlösung in 150 ml Ameisensäure in 5 Stunden bei 100°C 3-Dimethylamino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 98 - 100°C; 69 % der Theorie).

Beispiel 44

0,04 Mol 3-Dimethylamino-6-chlor-indazol und 0,04 Mol Natriumamid werden in 50 ml Toluol 1 Stunde zum Sieden erhitzt. Bei 60°C tropft man 0,04 Mol Dimethylcarbamidsäurechlorid zu und hält diese Temperatur unter Rühren 7 Stunden lang aufrecht. Nach dem Erkalten wird die Lösung filtriert und im Vakuum eingedampft. Aus dem Rückstand erhält man durch Destillation 3-Dimethylamino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-dimethylamid (Siedepunkt 0,35 170°C, Schmelzpunkt: 65 - 66°C; 75 % der Theorie).

Beispiel 45

Analog Beispiel 44 erhält man aus 0,01 Mol 3-Dimethylamino-6-chlorindazol und 0,0125 Mol Pyrokohlensäure-di-n-butylester in 5 Stunden bei 20°C 3-Dimethylamino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-n-butylester (Schmelzpunkt: 80 - 81°C; 71 % der Theorie).

Analog Beispiel 44 erhält man aus 0,025 Mol 3-Dimethylamino-5-trifluormethyl-indazol und 0,0275 Mol Pyrokohlensäure-diäthylester in 1 1/2 Stunden bei 70-80°C 3-Dimethylamino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Siedepunkt $_{0,1}$ 110°C, Schmelzpunkt: 84 - 86°C; 93 % der Theorie).

Beispiel 47

0,2 Mol 3-Formylamino-5-trifluormethyl-indazol und 0,05 Mol Dimethylcarbamidsäurechlorid werden in 20 ml Pyridin 4 Stunden auf 50°C erhitzt. Nach dem Abkühlen läßt man 150 ml Wasser zulaufen und isoliert das auskristallisierte Reaktionsprodukt durch Absaugen. Durch Umlösen aus Äthanol erhält man 3-Formylamino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-dimethylamid (Schmelzpunkt: 198 - 200°C; 57 % der Theorie).

Beispiel 48

2458965

Analog Beispiel 47 erhält man aus 0,05 Mol 3-Formylamino-5-trifluormethyl-indazol und 0,1 Mol Chlorkohlensäure-äthylester in 100 ml Pyridin in 3 Stunden bei 30°C 3-Formylamino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester (Schmelzpunkt: 185 - 187°C; 65 % der Theorie).

a) Das Reaktionsprodukt des Beispiels 47 erhält man auch bei der Umsetzung von 0,1 Mol 3-Amino-5-trifluormethyl-indazol-1carbonsäure-äthylester und 50 ml Ameisensäure in 5 Stunden bei 100°C in 78 %iger Ausbeute. Die Konstitution der Reaktionsprodukte wurde durch Elementaranalyse, teilweise auch durch massenspektrometrische Molekulargewichtsbestimmung gesichert. Bei isomeren Verbindungen wurde die Einheitlichkeit sowie die Stellung der Substituenten vor allem durch physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden, insbesondere $\rm H^1-$ und $\rm F^{19}\textsc{-}Kern\textsc{-}Resonanz\textsc{-},$ IR- und UV-Spektroskopie gesichert.

Beispiele für die Herstellung von in der Literatur bisher nicht beschriebenen Ausgangsmaterialien:

- 3-Amino-4-trifluormethyl-indazol (Schmelzpunkt: $129 130^{\circ}$ C) aus 2,6-Dimethylbenzonitril durch Chlorierung zu 2-Chlor-6-trichlormethyl-benzonitril (Schmelzpunkt: $121 122^{\circ}$ C) und anschließende Fluorierung zu 2-Chlor-6-trifluormethyl-benzonitril (Schmelzpunkt: $45 47^{\circ}$ C) und Reaktion mit Hydrazinhydrat in Dioxan bei 150° C im Autoklaven.
- 3-Amino-7-trifluormethyl-indazol (Schmelzpunkt: 101 102°C) aus 2,3-Dimethyl-benzonitril durch Chlorierung zu 2-Chlor-3-trichlormethyl-benzonitril (Schmelzpunkt: 106 107°C) und Fluorierung zu 2-Chlor-3-trifluormethyl-benzonitril (Schmelzpunkt: 37 39°C) und Reaktion mit Hydrazinhydrat in Dioxan bei 150°C im Autoklaven.
- 3-Amino-5-trifluormethyl-7-nitro-indazol (Schmelzpunkt: 227 228 $^{\circ}$ C) aus 2-Methoxy-3-nitro-5-trifluormethyl-benzonitril und Hydrazinhydrat analog J. chem. Soc. [London] 1959, 2363.
- 3,7-Diamino-5-trifluormethyl-indazol (Schmelzpunkt: 198 199°C) aus 3-Amino-5-trifluormethyl-7-nitro-indazol durch katalytische Hydrierung mit Raney-Nickel in Dimethylformamid.bei 50°C.
- 3-Amino-5-cyan-indazol (Schmelzpunkt: 224 225°C) aus 4-Chlorisophthalsäure-dinitril und Hydrazinhydrat analog J. chem. Soc. [London] 1959, 2363.
- 3-Dimethylamino-6-chlor-indazol (Schmelzpunkt: $131 132^{\circ}$ C) aus 3-Dimethylamino-6-chlor-indazol-1-carbonsäure-äthylester und 10 %iger Natronlauge in Methanol bei pH 10 und 20° C.
- 3-Dimethylamino-5-trifluormethyl-indazol (Schmelzpunkt: 193 196°C) aus 3-Dimethylamino-5-trifluormethyl-indazol-1-carbonsäure-äthylester und 10 %iger Natronlauge in Methanol bei pH 10 und 20°C.

Patentansprüche

7. 3-Amino-indazol-carbonsäure-Derivate der isomeren Formeln

in welchen

Y für Alkoxy, Alkylamino oder Dialkylamino steht.

für Wasserstoff oder Methyl steht,

R¹ für Wasserstoff, Methyl oder Formyl steht und

R² für 1, 2 oder 3 Substituenten aus der Gruppe Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Nitro, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Acylamino, Alkoxycarbonylamino, Halogen, Trifluormethyl, Cyan und Alkoxycarbonyl steht.

 Verfahren zur Herstellung von 3-Amino-indazol-carbonsäure-Derivaten der Formeln

in welchen

Y für Alkoxy, Alkylamino oder Dialkylamino steht,

für Wasserstoff oder Methyl steht.

R für Wasserstoff, Methyl oder Formyl steht und

R² für 1, 2 oder 3 Substituenten aus der Gruppe Wasserstoff, Alkyl, Alkoxy, Nitro, Amino, Alkylamino, Dialkylamino, Acylamino, Alkoxycarbonylamino, Halogen, Trifluormethyl, Cyan und Alkoxycarbonyl steht,

dadurch gekennzeichnet, daß man 3-Amino-indazole der tautomeren Formel

in welcher

die oben angegebene Bedeutung hat,

mit Kohlensäure-Derivaten der Formel

in welcher

Х

ther für den Rest OR^3 oder den Rest $N < R^4$, wobei R^3 ,

 ${{\ensuremath{\mathsf{R}}}}^4$ und ${{\ensuremath{\mathsf{R}}}}^5$ jeweils niederes Alkyl bedeuten, steht und für Halogen oder für den Fall, daß Y für OR³ steht den Rest 0-COOR3, wobei R3 die unter Y angegebene

Bedeutung hat, steht oder gemeinsam für eine Imidgruppe der Formel =NR⁶, wobei X+YR⁶ niederes Alkyl bedeutet, steht

in Gegenwart von inerten organischen Lösungsvermittlern und gegebenenfalls in Gegenwart von Säurebindern bei Temperaturen zwischen - 20 und +250°C umsetzt und anschließend gegebenenfalls die Aminogruppe in 3-Stellung mit Ameisensäure formyliert oder mit Formaldehyd in Gegenwart von Ameisensäure methyliert.

3. 3-Amino-indazol-carbonsäure-Derivate der Formeln Ia und Ib in Anspruch 1, in welchen

Y, R und R¹ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung besitzen

R2 für 1 oder 2 Substituenten aus der Gruppe Wasserstoff, Nitro, Amino, Halogen, Trifluormethyl. Cyan und Alkoxycarbonylamino steht.

- 4. Arzneimittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem 3-Amino-indazol-carbonsäure-Derivat gemäß Anspruch 1.
- 5. Verfahren zur Herstellung von analgetischen, antiphlogistischen und antipyretischen Mitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man 3-Amino-indazol-carbonsäure-Derivate gemäß Anspruch 1 mit inerten nichttoxischen pharmazeutisch geeigneten Trägerstoffen vermischt.

Le A 16 066

- 42 -